






Imidazole derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them






Patent number: EP0005545
Publication date: 1979-11-28
Inventor: NIEDBALLA ULRICH DR; BOTTCHER IRMGARD DR
Applicant: SCHERING AG (DE)
Classification:
- **International:** C07D233/84; C07D405/04; C07D409/04; C07D401/04; A61K31/415; A61K31/44
- **European:** C07D233/84; C07D233/88
Application number: EP19790101509 19790517
Priority number(s): DE19782823197 19780524

Also published as:

 US4440776 (A1)
 US4355039 (A1)
 US4269847 (A1)
 JP54154766 (A)
 GB2023600 (A)

more >>

Cited documents:

 DE2805166
 DE2338279
 US3714179
 US2981739
 DE2635876

[Report a data error here](#)

Abstract not available for EP0005545

Abstract of corresponding document: **US4269847**

Imidazole derivatives of the formula wherein Ar1 and Ar2 are each phenyl; phenyl substituted by halogen C1-4 alkyl, C1-4 alkoxy or C2-6 dialkylamino; pyridyl; furyl; or thienyl; with the proviso that Ar1 and Ar2 are not both unsubstituted phenyl; R1 is hydrogen, C1-4 alkyl or C1-4 alkyl substituted by hydroxy, C1-4 alkoxy or C1-6 alkanoyloxy; n is 0, 1 or 2; and Z is a C2-6-alkyl or -alkenyl residue substituted by one or two of hydroxy, C1-4 alkoxy, C2-8 alkylenedioxy, C1-6 alkanoyloxy or benzoyloxy, or by one alkoxycarbonyl group; and the salts thereof with physiologically acceptable acids, possess valuable pharmacological properties.

Data supplied from the *esp@cenet* database - Worldwide

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 005 545
A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 79101509.2

(22) Anmeldetag: 17.05.79

(51) Int. Cl.²: C 07 D 233/84
C 07 D 405/04, C 07 D 409/04
C 07 D 401/04, A 61 K 31/415
A 61 K 31/44

(30) Priorität: 24.05.78 DE 2823197

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
28.11.79 Patentblatt 79/24(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE

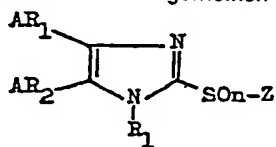
(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Berlin
und Bergkamen
Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 0311
D-1000 Berlin 65(DE)

(72) Erfinder: Niedballa, Ulrich, Dr.
Gosslerstrasse 28a
D-1000 Berlin 33(DE)

(72) Erfinder: Böttcher, Irmgard, Dr.
Rodelbahnpfad 5
D-1000 Berlin 28(DE)

(54) Neue Imidazolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Präparate.

(57) Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I



worin

AR₁ und AR₂ einen gegebenenfalls durch Halogenatome, Alkylreste, Alkoxyreste oder Dialkylaminoreste substituierter Phenylrest, einen Pyridylrest, einen Furylrest oder einen Thienylrest bedeuten, mit der Maßgabe, daß nicht beide Substituenten AR₁ und AR₂ einen unsubstituierten Phenylrest darstellen,

worin

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls durch Hydroxygruppen, Alkoxygruppen oder Acyloxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

worin

n die Ziffern 0, 1 oder 2 darstellt und worin Z einen gesättigten oder ungesättigten durch ein bis zwei Hydroxygruppen, Alkoxygruppen, Alkylendioxygruppen, Acyloxygruppen oder durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierter 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltender Kohlenwasserstoffrest bedeutet, und deren Salze mit physiologisch unbedenklichen Säuren, sind pharmakologisch wirksame Substanzen.

(II).

EP 0 005 545 A2

Neue Imidazolderivate, Verfahren zu
ihrer Herstellung und diese ent-
haltende pharmazeutische Präparate

0005545

Die Erfindung betrifft neue Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und pharmazeutische Präparate, die diese Imidazol-Derivate als Wirkstoffe enthalten.

Erfindungsgemäß bedeuten die Substituenten AR_1 und AR_2 der Imidazolderivate jeweils einen gegebenenfalls durch Halogenatome, Alkylreste, Alkoxyreste oder Dialkylaminoreste, substituierten Phenylrest, einen Pyridylrest, einen Furylrest oder einen Thienylrest. Durch Halogenatome substituierte Phenylreste AR_1 und AR_2 sind beispielsweise Mono- oder Difluorphenylreste oder Mono- oder Dichlorphenylreste und insbesondere para-Fluorphenylreste oder para-Chlorphenylreste. Alkylsubstituierte Phenylreste sind vorzugsweise solche, deren Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome (beispielsweise Methyl-, Äthyl-, Propyl- oder Isopropylgruppen) enthalten. Durch Alkoxygruppen substituierte Phenylreste sind vorzugsweise solche, deren Alkoxygruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome (Methoxy-, Äthoxy-, Propyloxy- oder Isopropyloxygruppen) enthalten. Unter einer durch Dialkylaminogruppen substituierten Phenylgruppe soll vorzugsweise eine Gruppe verstanden werden, deren Dialkylaminorest 2 bis 6 Kohlenstoffatome hat, so zum Beispiel die Dimethylaminogruppe, die Methyläthylaminogruppe oder die Diäthylaminogruppe.

Die Substituenten AR_1 und AR_2 können gleich oder verschieden sein, mit der Maßgabe, daß nicht beide Substituenten einen unsubstituierten Phenylrest darstellen.

Erfindungsgemäß bedeutet der Substituent R_2 der Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls durch Hydroxygruppen, Alkoxygruppen oder Acyloxygruppen substituierten Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Vorzugsweise bedeutet der Substituent R_1 eine unsubstituierte oder in der 2-Position durch eine Hydroxygruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (zum Beispiel eine Methoxygruppe, eine Äthoxygruppe, eine Propyloxygruppe oder eine Isopropyloxygruppe) oder eine Acyloxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen (zum Beispiel eine Formyloxygruppe, eine Acetoxygruppe, eine Propionyloxygruppe oder eine Butyryloxygruppe) substituierte Alkylgruppe. Insbesondere soll unter dem Substituenten R_1 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe verstanden werden.

Der Substituent Z der Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 ist erfindungsgemäß ein ungesättigter oder vorzugsweise gesättigter, durch ein oder zwei Hydroxygruppen, Alkoxygruppen, Alkylendioxygruppen, Acyloxygruppen oder durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierter 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltender, vorzugsweise alicyclischer Kohlenwasserstoffrest. Die Alkoxygruppen des Substituenten Z besitzen vorzugsweise 1 bis 4 Kohlenstoffatome, wie zum Beispiel die Methoxygruppe, die Äthoxygruppe, die Propyloxygruppe, die Isopropyloxygruppe, die Butyloxygruppe oder die tert.-Butyloxygruppe. Alkylendioxygruppen des Substituenten Z sind

vorzugsweise Alkyle-dioxygruppen mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen, wie zum Beispiel die 1,2-Äthylendioxygruppe, die 1,3-Propylen-dioxygruppe oder die 2,2-Dimethylpropylenedioxygruppe. Unter 5 Acyloxygruppen des Substituenten Z sollen vorzugsweise solche Gruppen verstanden werden, die sich von einer aliphatischen, vorzugsweise gesättigten Carbonsäure mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen (Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Isobuttersäure, Trimethylelessigsäure, Valeriansäure etc.) oder der 40 Benzoessäure ableiten. Die Substituenten des Restes 2 befinden sich vorzugsweise in der 2- oder 3-Position des Kohlenwasserstoffreste. Die Erfindung betrifft insbesondere solche Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen der Substituent Z die in den Patentansprüchen 6 bis 9 genannte Bedeutung besitzt.

15 Physiologisch unbedenkliche Salze der Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I sind beispielsweise Salze des Chlorwasserstoffs, Bromwasserstoffs oder Jodwasserstoffs, der Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salze organischer Säuren wie der Ameisensäure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Maleinsäure, Weinsäure oder der 20 Zitronensäure.

Die Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 zeichnen sich durch eine ausgeprägte antiinflammatorische und antiallergische Wirksamkeit aus. Diese Wirkung ist besonders ausgeprägt bei den Imidazol-Derivaten der allgemeinen Formel I, in denen die Substituenten AR_1 und AR_2 die im 25 Anspruch 2 und 3 und/oder der Substituent Z die im Anspruch 6 bis 9 genannte Bedeutung besitzen.

Darüberhinaus zeichnen sich die Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I dadurch aus, daß sie eine sehr günstige Dissoziation zwischen erwünschter pharmakologischer Wirksamkeit und unerwünschter - insbesondere ulcerogenen - Nebenwirkungen besitzen. Diese Dissoziation ist besonders ausgeprägt, bei solchen Imidazol-Derivaten der allgemeinen Formel I in denen die Bedeutung der Ziffern 1 oder 2 hat.

Die antiinflammatorische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Substanzen kann mit Hilfe des bekannten Adjuvans-Arthritis-Testes ermittelt werden, der wie folgt durchgeführt wird:

Es werden weibliche und männliche Ratten des Stammes Lewis (LEW) in der Gewichtsspanne zwischen 110-190 g verwendet. Die Tiere erhalten Trinkwasser und Altromin-Preßfutter ad libitum.

Für jede Dosisgruppe werden 10 Ratten eingesetzt.

Mycobacterium butyricum der Firma Difko, Detroit wird als Reizmittel verwandt. Eine Suspension von 0,5 mg Mycobacterium butyricum in 0,1 ml dünnflüssigem Paraffin (DAB 7) wird in die rechte Hinterpfote subplantar injiziert.

Die Testsubstanzen werden vom 11. Versuchstag an täglich über 4 Tage oral gegeben. Die Substanzen werden als klare wässrige Lösung oder als Kristallsuspension unter Zusatz von Myrj 53 (85 mg %) in isotonischer Natriumchlorid-Lösung verabreicht.

Versuchsansatz:

Die Ratten werden in bezug auf ihr Körpergewicht möglichst gleichmäßig in verschiedene Gruppen eingeteilt. Nach plethysmographischer Volumenmessung der rechten Hinterpfote wird in diese subplantar 0,1 ml Adjuvans injiziert. Die rechten Hinterpfoten werden vom 14. Versuchstag bis zum Versuchsende gemessen. Die Versuchsdauer beträgt 3 Wochen.

Bestimmt wird die Abheilung der Hinterpfoten, welche bei der vorgegebenen Dosis erzielt wird.

Eine häufige Komplikation bei der Therapie mit nichtsteroidalen Entzündungshemmern stellt das Auftreten von Magenulcerationen dar. Diese Nebenwirkung kann im Tierversuch nachgewiesen werden, wobei bei vorgegebener Dosis die Anzahl der beobachteten Läsionen und deren Gesamtfläche ermittelt wird. Der Ulkus-Test wird wie folgt durchgeführt.

Es werden männliche Wistar-Ratten (SPF) verwandt. Die Tiere liegen in einer Gewichtsspanne von 130 ± 10 g. 16 Stunden vor Versuchsbeginn werden die Tiere vom Futter abgesetzt; sie erhalten Wasser ad libitum.

Pro Dosis werden 5 Tiere eingesetzt. Die Substanzen werden einmal oral, in Natriumchlorid gelöst oder als Kristallsuspension unter Zusatz von 85 mg % Myrj 53 appliziert.

3 Stunden nach Substanzapplikation injiziert man 1 ml einer 3 %igen Lösung des Farbstoffs Diphenylreinblau intravenös und tötet das Tier. Der Magen wird reseziert und mikroskopisch auf Anzahl und Gesamtgröße von Epithelläsionen und Ulcera die durch Farbstoffanreicherungen hervortreten, untersucht.

Es wird der Faktor ermittelt um den sich die Läsionen nach Anzahl und Fläche gegenüber den Läsionen der entsprechend behandelten Kontrolltiere vervielfacht hat.

- 5 Die nachfolgende Tabelle zeigt die in diesen Testen erhaltenen Ergebnisse der erfindungsgemäßen Verbindungen im Vergleich zum vorbekannten Indomethazin (Substanz 1) und zu den aus der deutschen Offenlegungsschrift 26 35 876 vorbekannten strukturanalogen Verbindungen 2 und 3.

T a b e l l e

Nr.	S u b s t a n z	Adjuvans-Arthritis-Test		Ulcus - Test	
		Dosis in mg/kg Tier	% Abheilung der rechten Pfoten	Dosis in mg/kg Tier	Faktor für die Anzahl Fläche
1	Indomethacin	4x4 mg	48-58 %	8 mg	über 20
2	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-äthylthio-imidazol	4x50 mg	46 %	200 mg	13,5
3	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-äthylsulfonyl-imidazol	4x 50 mg	53 %	200 mg	4,5
4	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol	4x 50 mg	45 %	200 mg	4,4
5	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol	4x 50 mg	52 %	200 mg	1,0
6	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-Hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol	4x 50 mg	51 %	200 mg	1,2
7	4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol	4x 50 mg	49 %	200 mg	0,5
8	4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-dimethoxyäthylsulfonyl)-imidazol	4x 50 mg	49 %	200 mg	2,3
9	/4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl)-(1,3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfon	4x 50 mg	45 %	200 mg	1,8

Überraschenderweise gibt es unter den erfindungsgemäßen Verbindungen auch solche, die zusätzlich zur antiinflammatorischen Wirksamkeit noch eine ausgeprägte antiulcerogene und tumorhemmende Wirksamkeit besitzen.

So zeigen Ratten die neben 8 mg/kg Körpergewicht Indomethacin zusätzlich noch 50 mg/kg Körpergewicht 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol erhalten, nach Anzahl und Fläche signifikant weniger Magenerkrankungen als eine entsprechende Kontrollgruppe der nur Indomethacin appliziert wird.

Andererseits vermag eine Dosis von 50 mg/kg Tier Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol die Tumorbildung von mit 100 000 Ehrlich-Tumorzellen infizierten Ratten signifikant zu unterdrücken.

Somit eignen sich die neuen Verbindungen in Kombination mit den in der galenischen Pharmazie üblichen Trägermitteln zur Behandlung zum Beispiel von akuter und chronischer Polyarthrit, Neurodermitis, Asthma bronchiale, Heufieber u.a..

Die Herstellung der Arzneimittelspezialitäten erfolgt in üblicher Weise, indem man die Wirkstoffe mit geeigneten Zusätzen, Trägersubstanzen und Geschmackskorrigentien in die gewünschten Applikationsformen wie Tabletten, Dragees, Kapseln, Lösungen, Inhalationsmitteln usw. überführt.

Für die orale Anwendung eignen sich insbesondere Tabletten, Dragees und Kapseln, welche beispielsweise 1 bis 250 mg Wirkstoff und 50 mg bis 2g pharmakologisch unwirksamen Trägers, wie zum Beispiel Laktose, Amylose, Talkum, Gelatine, Magnesiumstearat und ähnliches, sowie die üblichen Zusätze enthalten.

Die neuen Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden. Ein geeignetes Herstellungsverfahren ist beispielsweise

- weise die im Anspruch 57 beschriebene Synthese, die unter den bekannten Bedingungen durchgeführt werden kann (Liebigs Annalen 284, 1894, Seite 9, f., J. Chem.Soc. 1931, Seite 3043 f., J. Med.Chem. 20, 1977, Seite 563 f., Liebigs Annalen 214, 1882, Seite 257, f., J.Chem.Soc. 1942, Seite 232 f., J.Chem.Soc. 1963, Seite 2195 f., Houben Weyl: Methoden der organischen Chemie Band IX, Seite 229 f., Bull Soc. France 1977, Seite 271 f., Deutsche Offenlegungsschrift 26 35 876).
- 10 Nach erfolgter Synthese können die racemischen Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 in an sich bekannter Weise in ihre optischen Antipoden gespalten werden, beispielsweise indem man diese durch Säulenchromatographie an optisch aktiven Trägern (z.B. Sephadex^(R)) chromatographiert.
- 15 Die Ausgangsverbindungen für das erfindungsgemäße Verfahren sind bekannt oder können in an sich bekannter Weise hergestellt werden (Synthesis 1976, Seite 733 f. und Zhur. Obsch. Khim 31, 1961, Seite 1039 f.). Nachfolgend ist das Herstellungsverfahren für diese Ausgangsverbindungen an Hand einiger typischer Ver-
- 20 bindungen beschrieben:
- Zu einer Lösung von 20,43 g 4-Dimethylaminobenzoin in 250 ml Dimethylformamid werden 12,18 g Ammoniumthiocyanat gegeben, und man erwärmt 14 Stunden auf 80°. Nach dem Abkühlen rührt man die Lösung in Eiswasser ein, saugt die ausgefallenen
- 25 Kristalle ab und kristallisiert sie aus heißem Äthanol um. Man erhält so 14,62 g 4-(4-Dimethyl-amino)-5-phenyl-2-mercaptoimidazol vom Schmelzpunkt 277-280°C.

Zu einer Lösung von 4,04 g 2-Pyridoin in 50 ml Dimethylformamid werden 3,04 g Ammoniumthiocyanat gegeben, und man erwärmt die Lösung 12 Stunden auf 80°C. Nach dem Abkühlen rührt man die Lösung in Eiswasser ein, saugt die ausgefallenen Kristalle ab und kristallisiert sie aus heißem Äthanol um. Man erhält so 4,70 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-mercaptoimidazol vom Schmelzpunkt 285-287°C.

Zu einer Lösung von 11,2 g 2-Thiophenoin in 150 ml Dimethylformamid werden 7,6 g Ammoniumthiocyanat gegeben, und man erwärmt die Lösung 8 Stunden auf 80°C. Nach dem Abkühlen rührt man die Lösung in Eiswasser ein, saugt das ausgefallene Produkt ab und kristallisiert es aus heißem Äthanol um. Man erhält so 7,23 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-mercaptoimidazol vom Schmelzpunkt 300-301°C.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur Erläuterung des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Beispiel 1

Ein Gemisch von 6,24 g 4.5-Bis-(4-methoxy-phenyl)-2-mercapto-
imidazol und 3,0 g 2-Bromäthanol in 100 ml abs. Äthanol wird
5 4 Stunden unter Feuchtigkeitsausschluß und Argonabdeckung am
Rückfluß gekocht. Die auf 5° abgekühlte Lösung wird durch Zu-
gabe von 2 n Natronlauge neutralisiert, in 900 ml Eiswasser
gegossen und bei Eisbadtemperatur bis zur Beendigung der
Kristallisation stehengelassen. Nach 45 Minuten werden die
10 Kristalle abgesaugt, mit Eiswasser gewaschen und bei 70° im
Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wird aus 250 ml Essigester
unter Zusatz von wenig Aktivkohle umkristallisiert, und man
erhält 5,38 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-
imidazol als farblose Kristalle vom Schmelzpunkt 182°C.

45 Beispiel 2

Zu der Lösung von 5,34 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-
äthylthio)-imidazol in 1,25 l Dichlormethan werden 3,30 g 3-
Chlorperbenzoesäure, in 150 ml Dichlormethan gelöst, getropft.
Die Lösung wird 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann
20 mit gesättigter Natriumhydrogenkarbonatlösung gewaschen. Die
organische Lösung wird abgetrennt und über Natriumsulfat ge-
trocknet und im Vakuum eingeeengt. Der Rückstand wird aus 30 ml
Dioxan unter Zusatz von wenig Aktivkohle kristallisiert, und
man erhält 3,01 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthyl-
15 sulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 184°C.

Beispiel 3

Zu einer Lösung von 2,14 g 4,5-Bis(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-äthylthio)-imidazol in 450 ml Dichlormethan werden
5 2,70 g 3-Chlorperbenzoesäure, in 120 ml Dichlormethan gelöst, getropft. Man rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur, wäscht mit gesättigter Natriumhydrogenkarbonatlösung, trennt die organische Phase ab, trocknet sie über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum ein. Der ölige Rückstand
10 wird aus 150 ml Cyclohexan/Äther 1:1 umkristallisiert, und man erhält 1,68 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonfyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 168° C.

Beispiel 4

Zu einer Lösung von 7,13 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-
15 hydroxyäthylthio)-imidazol in 100 ml absolutem Äthanol, in dem 600 mg Natrium gelöst waren, werden 3,73 g Methyljodid in 20 ml abs. Äthanol gegeben. Die Lösung wird 20 Minuten unter Argon am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird in 1500 ml Eiswasser gegossen, mit 2 n Salzsäure neutralisiert und mit Chloroform extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat
20 getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird aus 100 ml Äthanol unter Zusatz von wenig Aktivkohle und 1000 ml Diisopropyläther umkristallisiert, und man erhält 4,29 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-1-methyl-imidazol
25 vom Schmelzpunkt 127°C.

Beispiel 5

Zu einer Lösung von 3,57 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol in 100 ml absolutem Tetrahydrofuran wird unter Feuchtigkeitsausschluß bei 10°C eine Lösung von 1,43 g Acetoxyacetylchlorid in 50 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetropft. Nach 30 Minuten wird die Reaktionsmischung im Vakuum zur Trockne eingengt, der Rückstand aus absolutem Äthanol umkristallisiert, die ausgefallenen Kristalle mit Alkohol und absolutem Äther gewaschen und im Vakuum bei 50° getrocknet. Man erhält so 3,27 g O-Acetylglykolsäure-{2-[4.5-bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolythio]-äthyl}-ester, Hydrochlorid, vom Schmelzpunkt 148-150°C.

Beispiel 6

3,13 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol werden in einer Mischung aus 10 ml Eisessig und 20 ml Acetanhydrid 2 Stunden am Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen. Der Rückstand wird durch Kodestillation mit Äthanol von Resten Acetanhydrid befreit. Man nimmt erneut in Äthanol auf, klärt mit Aktivkohle und erhält nach Abziehen des Lösungsmittels 2,95 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-acetoxyäthylthio)-imidazol als farbloses Öl.

$C_{21}H_{22}N_2O_4S$ (398.484) Ber. C 63,30 H 5,57 N 7,03 S 8,05
Gef. 63,42 5,69 6,90 7,92

Beispiel 7

Ein Gemisch von 8,65 g 4.5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-mercaptoimidazol und 4,97 g 2-Bromäthanol in 150 absolutem Äthanol wird 4 Stunden
5 lang unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Lösung wird mit 2 n Natronlauge neutralisiert, in 800 ml Eiswasser gegossen und 45 Minuten lang bei Eisbadtemperatur belassen. Man saugt das Rohprodukt ab, wäscht es mit Wasser und trocknet es im Vakuum bei 70°. Das Rohprodukt wird aus 175 ml Essigester unter Zusatz
10 von wenig Aktivkohle umkristallisiert, und man erhält 6,76 g 4.5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 192°C.

Beispiel 8

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 0,5 g 4.5-Bis-(4-
45 fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 0,24 g 4.5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 182°C.

Beispiel 9

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 0,6 g 4.5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man
5 erhält 4.5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 167°C.

Beispiel 10

Ein Gemisch aus 8,03 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-mercaptoimidazol und 4,14 g 2-Bromäthanol in 125 ml absolutem Äthanol wird
10 4 Stunden lang unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Lösung wird mit 2 n Natronlauge neutralisiert, in 1200 ml Eiswasser gegossen und 45 Minuten lang bei Eisbadtemperatur belassen. Man saugt die Kristalle ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Vakuum bei 60°. Das Rohprodukt wird aus 500 ml Acetonitril
15 unter Zusatz von wenig Aktivkohle umkristallisiert, und man erhält 8,76 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 202°C.

Beispiel 11

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 0,5 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man
5 erhält 0,38 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 186°C.

Beispiel 12

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 0,5 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man
10 erhält 0,41 g 4.5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 191°C.

Beispiel 13

Ein Gemisch aus 4,20 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-mercapto-imidazol und 2,49 g 2-Bromäthanol in 75 ml absolutem Äthanol wird 4,5 Stunden
15 unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die auf 5°C abgekühlte Lösung wird durch Zugabe von 2 n Natronlauge neutralisiert, in 800 ml Eiswasser gegossen und 45 Minuten bei Eisbadtemperatur belassen. Es erfolgte Kristallisation. Dann saugt man die Kristalle ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Vakuum bei 60°. Das Roh-
20 produkt wird aus 200 ml Acetonitril unter Zusatz von wenig Aktivkohle umkristallisiert, und man erhält 3,95 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 182°C.

Beispiel 14

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 0,5 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält
5 0,33 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfanyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 169°C.

Beispiel 15

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 0,6 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält
40 0,50 g 4.5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 166°C.

Beispiel 16

Zu einer Lösung von 1,25 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-mercaptoimidazol in 50 ml absolutem Äthanol werden 0,69 g 2-Bromäthanol in 5 ml
45 absolutem Äthanol gegeben und 8 Stunden lang unter Argon am Rückfluß erhitzt. Dann zieht man das Lösungsmittel im Vakuum ab, saugt den kristallinen Rückstand ab und wäscht ihn mit absolutem Äther. Nach Umkristallisation aus Essigester/Hexan erhält man 1,58 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol, Hydrobromid.
20 vom Schmelzpunkt 249-250°C.

Beispiel 17

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 0,6 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 0,42 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 215-217°C.

Beispiel 18

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 0,5 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 0,43 g 4.5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 216°C.

Beispiel 19

Zu einer Suspension von 2,64 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-mercaptoimidazol in 50 absolutem Äthanol werden 1,38 g 2-Bromäthanol in 10 ml absolutem Äthanol gegeben und 8 Stunden unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die erkaltete Lösung wird mit 2 n Natronlauge neutralisiert und in 600 ml Wasser gegossen. Das ausgefallene Öl wird in Essigester aufgenommen. Die organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedunstet. Der Rückstand wird aus Essigester umkristallisiert, und man erhält 2,29 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 125°C.

Beispiel 20

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 0,5 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 0,29 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 98°C.

Beispiel 21

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 0,5 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 0,42 g 4.5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 101-103°C.

Beispiel 22

Ein Gemisch aus 6,25 g 4.5-Bis-(4-methoxy-phenyl)-2-mercaptoimidazol und 3,66 g 2-Brompropionsäureäthylester in 100 ml absolutem Äthanol wird 2,5 Stunden lang unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Lösung wird mit 2 n Natronlauge neutralisiert und in 1000 ml Eiswasser gegossen. Das ausgefallene Öl wird in Essigester aufgenommen, die Lösung über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhält 7,12 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thiopropionsäure-äthylester als farbloses Öl.

Elementaranalyse:

$C_{22}H_{24}N_2O_4S$	(412.52)	Ber.	C 66.64	H 6.10	N 7.06	S 8.09	%
		Gef.	66.41	6.23	7.15	8.21	%

Beispiel 23

Zu einer Lösung von 8,25 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thio-propionsäureäthylester in 150 ml absolutem Tetrahydrofuran werden anteilweise 0,607 g Lithiumaluminiumhydrid gegeben. Es wird noch 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, mit gesättigter Ammoniumchloridlösung zersetzt und mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen der organischen Lösung über Natriumsulfat wird im Vakuum zur Trockne eingengt. Der kristalline Rückstand wird aus Toluol umkristallisiert, und man erhält 5,07 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)]-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 141°C.

Beispiel 24

Zu einer Lösung von 3,71 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)]-2-(2-hydroxy-1-methyläthylthio)-imidazol in 200 ml Chloroform wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 2,16 g 3-Chlorperbenzoesäure in 150 ml Chloroform getropft. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und mit gesättigter Natriumhydrogenkarbonatlösung gewaschen. Man trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum ein. Der Rückstand wird durch Chromatographie an 200 g Kieselgel mit Essigester als Elutionsmittel gereinigt. Man erhält nach Abziehen des Lösungsmittels 2,67 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)]-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylsulfinyl)-imidazol als amorphen Schaum.

25 $C_{20}H_{22}N_2O_4S$ (386,47) Ber. C 62,16 H 5,74 N 7,25 S 8,30
 3ef.. 62,40 5,82 7,19 8,22

Beispiel 25

Zu einer Lösung von 3,71 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)]-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylthio)-imidazol in 200 ml Chloroform
 5 wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 5,20 g 3-Chlorperbenzoesäure in 250 ml Chloroform getropft. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur, wäscht dann mit gesättigter Natriumbikarbonat-Lösung, trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum zur Trockne ein. Man erhält 3,70 g [4.5-Bis-
 10 (4-methoxyphenyl)]-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylsulfonyl)-imidazol als amorphen Schaum vom Schmelzpunkt 68°C.

$C_{20}H_{22}N_2O_5S$ (402,47) Ber. C 59,69 H 5,51 N 6,96 S 7,97
 Gef. 59,51 5,61 7,08 7,88

Beispiel 26

15 Ein Gemisch aus 9,36 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol und 9,13 g 2-Bromisobuttersäureäthylester in 150 ml Äthanol wird 6 Stunden unter Argon am Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Lösung wird mit 2 n Natronlauge neutralisiert, in 600 ml Eiswasser gegossen, und man extrahiert das Rohprodukt mit Di-
 20 chlormethan. Die organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingengt. Der Rückstand kristallisiert aus Dichlormethan/Diäthyläther, und man erhält 11,29 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-methyl-2-thiopropionsäureäthylester vom Schmelzpunkt 115 C.

Beispiel 27

8,53 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-methyl-2-thiopropionsäureäthylester werden in einem Gemisch aus je 75 ml. absolutem Tetrahydrofuran und Diäthyläther gelöst und anteilsweise mit insgesamt 570 mg Lithiumaluminiumhydrid versetzt. Es wird 30 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt, mit gesättigter Ammonchloridlösung zersetzt und mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen der organischen Lösung über Natriumsulfat wird im Vakuum zur Trockne eingeengt. Aus Toluol kristallisieren 6,33 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1.1-dimethyl-2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 195°C.

Beispiel 28

Unter den Bedingungen des Beispiels 2 werden 3,81 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1.1-dimethyl-2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 2,67 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1.1-dimethyl-2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 215°C.

Beispiel 29

Unter den Bedingungen des Beispiels 3 werden 3,81 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1.1-dimethyl-2-hydroxyäthylthio)-imidazol oxydiert, und man erhält 3,22 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1.1-dimethyl-2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 187°C.

Beispiel 30

Zu einer Lösung von 3,95 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol in 100 ml absolutem Methanol, in dem 320 mg Natrium gelöst sind, werden 2,14 g 2-Brombutyrolacton in 30 ml absolutem Methanol gegeben, und es wird 2,5 Stunden unter Argon am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen gießt man die Lösung in 500 ml Eiswasser und neutralisiert mit 2 n Schwefelsäure. Man extrahiert das Produkt mit Essigester, trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum ein. Das verbleibende Öl wird aus Tetrahydrofuran/Hexan zur Kristallisation gebracht. Man erhält so 1,23 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thiobutyrolacton vom Schmelzpunkt 140-42°C.

Beispiel 31

Eine Lösung von 3,96 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thiobutyrolacton in 100 ml absolutem Tetrahydrofuran wird mit 300 mg Lithiumaluminiumhydrid versetzt. Es wird 30 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt, mit gesättigter Ammonchloridlösung zersetzt und mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen der organischen Lösung über Natriumsulfat wird im Vakuum zur Trockne eingeeengt, und man erhält 3,26 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thio-1,4-butandiol in Form eines viskosen Öls.

$C_{21}H_{24}N_2O_4S$ (400.50) Ber. C 62,98 H 6,04 N 7,00 S 8,01

Gef. 62,71 6,13 6,89 8,17

Beispiel 32

Zu einer Lösung von 6,25 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercapto-
imidazol in 50 ml absolutem Dimethylformamid werden 0,96 g 50 %
5 Natriumhydrid gegeben, und es wird 30 Minuten bei 60°C nachge-
rührt. Dann gibt man 2,74 g Chloracetaldehyddimethylacetal in
20 ml absolutem Dimethylformamid zu und rührt 4 Stunden unter
Argon bei 80°C. Die abgekühlte Lösung wird in 700 ml Wasser ge-
gossen und mit Chloroform extrahiert. Man trocknet die organische
10 Lösung über Natriumsulfat, engt sie im Vakuum zur Trockne ein
und reinigt den dunkelbraunen Rückstand durch Chromatographie
an 500 g Kieselgel. Mit Essigester/Hexan im Verhältnis 1:3
eluiert man 5,01 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-dimethoxy-
äthylthio)-imidazol als hellgelbes Öl.

45 $C_{21}H_{24}N_2O_4S$ (400.50) Ber. C 62,98 H 6,04 N 7,00 S 8,01
Gef. 62,69 6,16 7,08 8,11

Beispiel 33

Zu einer Lösung von 2,0 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-
dimethoxyäthylthio)-imidazol in 150 ml Dichlormethan werden
20 1,19 g 3-Chlorperbenzoesäure, in 100 ml Dichlormethan gelöst,
getropft, und es wird 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.
Dann wäscht man mit Natriumbikarbonat-Lösung, trocknet die or-
ganische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum zur
Trockne ein. Der Rückstand wird aus Essigester/Hexan kristalli-
25 siert. Nach Umkristallisation aus Essigester/Äthanol erhält man

1,52 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-dimethoxyäthylsulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 127-28°C.

Beispiel 34

5 Zu einer Lösung von 2,5 g 4.5-Bis(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-dimethoxyäthylthio)-imidazol in 150 ml Dichlormethan wird die Lösung von 2,97 g 3-Chlorperbenzoesäure in 100 ml Dichlormethan getropft, und es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Dann wäscht man mit Natriumbikarbonat-Lösung, trocknet die or-
40 ganische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird aus Essigester/Hexan kristallisiert. Nach Umkristallisation aus Äthanol/Äther erhält man 1,96 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-dimethoxyäthylsulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 78-80°C.

45 Beispiel 35

Zu einer Lösung von 12,48 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol in 150 ml absolutem Dimethylformamid werden 1,92 g 50 % Natriumhydrid gegeben. Nach 30 Minuten Rühren bei 60°C versetzt man mit 7,35 g Bromacetaldehydäthylenketal in 40 ml absolutem
20 Dimethylformamid und rührt 4 Stunden bei 90°C unter Argon. Die erkaltete Lösung gießt man in 1000 ml Wasser, nimmt das ausgeschiedene Öl in Essigester auf, trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird aus Essigester umkristallisiert. Man erhält so
25 11,65 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-(1.3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfid vom Schmelzpunkt 118-9°C.

Beispiel 36

Zu einer Lösung von 1,99 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-
(1.3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfid in 150 ml Dichlormethan werden
5 1,19 g (80 %) 3-Chlorperbenzoesäure in 100 ml Dichlormethan ge-
tropft. Man rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur, wäscht dann mit
Natriumbikarbonat-Lösung, trocknet die organische Lösung über
Natriumsulfat und engt sie im Vakuum ein. Der Rückstand wird aus
Essigester/Hexan kristallisiert. Nach Umkristallisation aus Essig-
40 ester/Hexan erhält man 1,43 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-
imidazolyl]-(1.3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfoxid vom Schmelzpunkt
203-4°C.

Beispiel 37

Zu einer Lösung von 1,99 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-
45 (1.3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfid in 150 ml Dichlormethan wird
die Lösung von 2,38 g (80 %) 3-Chlorperbenzoesäure in 150 ml
Dichlormethan getropft. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur,
wäscht dann mit Natriumbikarbonat-Lösung, trocknet die organische
Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum ein. Der Rück-
20 stand wird aus Essigester/Äthanol kristallisiert. Nach Umkristal-
lisation aus Essigester/Äthanol erhält man 1,71 g [4.5-Bis-(4-
methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-(1.3-dioxolan-2-yl-methyl)-sulfon
vom Schmelzpunkt 150°C.

Beispiel 38

Zu einer Lösung von 320 mg Natrium in 100 ml absolutem Methanol werden unter Rühren 3,95 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol gegeben. Die klare, gelbe Lösung wird mit der Lösung von 2,53 g Bromacetaldehyddiäthylacetal in 30 ml absolutem Methanol versetzt. Man erhitzt 48 Stunden unter Argon am Rückfluß, läßt erkalten und gießt in 600 ml Eiswasser. Das Produkt wird mit Essigester extrahiert. Die organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingeengt. Durch Kristallisation aus Aceton/Hexan entfernt man unumgesetztes Imidazol. Die Mutterlauge wird dann in Hexan eingerührt. Das ausgefallene Öl wird abgetrennt und im Ölpumpenvakuum bei 50°C getrocknet. Man erhält so 2,93 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthylthio)-imidazol als gelbliches, viskoses Öl.

$C_{23}H_{28}N_2O_4S$ (428.55) · Ber. C 64,46 H 6,58 N 6,54 S 7,48

Gef. 64,49 6,69 6,48 7,22

Beispiel 39

Zu einer Lösung von 6,24 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol in 100 ml absolutem Dimethylformamid werden
 5 0,96 g 50 % Natriumhydrid gegeben, und es wird 30 Minuten auf 60°C erwärmt. Dann versetzt man mit einer Lösung von 4,33 g Bromacetaldehyddiäthylacetal in 20 ml absolutem Dimethylformamid und rührt 4 Stunden bei 80°C unter Argon. Man läßt abkühlen, gießt in 800 ml Eiswasser und extrahiert mit Chloroform. Die
 10 organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingeeengt. Der Rückstand wird, wie unter Beispiel 39 beschrieben, behandelt, und man erhält so 6,53 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthylthio)-imidazol als gelbes Öl.

15 $C_{23}H_{28}N_2O_4S$ (428.55) Ber. C 64,46 H 6,58 N 6,54 S 7,48
 Gef. 64,53 6,68 6,57 7,31

Beispiel 40

Zu einer Lösung von 4,29 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthylthio)-imidazol in 150 ml Methylenchlorid werden bei
 20 Raumtemperatur 2,38 g (80 %) 3-Chlorperbenzoesäure in 150 ml Methylenchlorid getropft. Es wird 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und mit $NaHCO_3$ -Lösung gewaschen. Die organische Lösung wird über Na_2SO_4 getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Das verbleibende Öl wird in Diäthyläther aufgenommen und durch Zugabe von
 25 Diisopropyläther zur Kristallisation gebracht. Man erhält so 3,49 g

4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthylsulfinyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 173-74°C.

Beispiel 41

5 Zu einer Lösung von 4,29 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthylthio)-imidazol in 150 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur 4,76 g (80 %) 3-Chlorperbenzoesäure in 150 ml Methylenchlorid getropft. Es wird 1,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und mit NaHCO₃-Lösung gewaschen. Die
10 organische Lösung wird über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingengt. Das verbleibende Öl wird, wie unter Beispiel 40 beschrieben, behandelt, und man erhält so 3,09 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2.2-diäthoxyäthyl-sulfonyl)-imidazol vom Schmelzpunkt 149-50°C.

15 Beispiel 42

Zu einer Lösung von 3,95 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol in 100 ml absolutem Methanol, in dem 320 mg Natrium gelöst sind, werden 2,53 g 3-Chlorpropanol gegeben, und man erhitzt 24 Stunden unter Argon am Rückfluß. Die erkaltete Lösung
20 wird in 500 ml Wasser gegossen, mit 2 n Schwefelsäure neutralisiert und mit Chloroform extrahiert. Man trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat, engt sie im Vakuum zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus Äthanol. Man erhält so

2,98 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxypropylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 163°C.

Beispiel 43

5 Zu einer Lösung von 506 mg Natrium in 150 ml absolutem Äthanol werden unter Rühren 6,24 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol gegeben. Die klare, gelbe Lösung wird dann mit der Lösung von 1,24 g Propylenoxid in 40 ml absolutem Äthanol versetzt. Man rührt 2 Stunden unter Argon bei Raumtemperatur, gießt dann
10 in 600 ml Eiswasser, saugt die ausgefallenen Kristalle ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Vakuum bei 70°C. Man erhält so 5,89 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxypropylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 163°C.

Beispiel 44

15 Zu einer Lösung von 483 mg Natrium in 100 ml absolutem Äthanol werden unter Rühren 6,24 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol gegeben. Die klare, gelbe Lösung wird dann mit der Lösung von 1,59 g Isobutenoxid in 30 ml absolutem Äthanol versetzt, und man rührt 3 Stunden unter Argon bei Raumtemperatur. Dann
20 gießt man in 600 ml Eiswasser, saugt die ausgefallenen Kristalle ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Vakuum bei 70°C. Nach Umkristallisation aus Benzol erhält man 6,57 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-2-methyl-propylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 185°C.

Beispiel 45

In einer Mischung aus 40 ml Dioxan und 40 ml Tetrahydrofuran werden 3,12 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercaptoimidazol gelöst und mit 1,08 g Propiolsäureäthylester in 10 ml Dioxan versetzt. Nach Zugabe von 1 ml 1 n Natronlauge wird 10 Minuten unter Argon gerührt. Dann gießt man in 500 ml Eiswasser, extrahiert mit Chloroform, trocknet die organische Lösung über Natriumsulfat und engt sie im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand kristallisiert aus Äther/Hexan. Nach Umkristallisation aus Essigester/Hexan erhält man 3,14 g [4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-3-thiopropensäureäthylester vom Schmelzpunkt 206°C.

Beispiel 46

Zu einer Lösung von 2,95 g 4(5)-(4-Dimethylaminophenyl)-5(4)-phenyl-2-mercaptoimidazol in 100 ml Dimethylformamid werden 1,25 g 2-Bromäthanol in 50 ml Äthanol gegeben. Man rührt 3 Stunden bei 75°C unter Argon, läßt erkalten und neutralisiert mit 2 n Natronlauge. Die Lösung wird in 1000 ml Eiswasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Die organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird über 200 g Kieselgel mit Essigester/Hexan 8:2 filtriert. Das eingeengt Eluat wird aus Essigester/Hexan kristallisiert. Man erhält so 2,37 g 4-(4-Dimethylaminophenyl)-5-phenyl-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol vom Schmelzpunkt 135-37°C.

Beispiel 47

Ein Gemisch aus 7,81 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-mercapto-
imidazol und 4,87 g 1-Bromäthylmethyläther wird in 150 ml Äthanol
5 3 Stunden unter Argon am Rückfluß erhitzt. Man läßt erkalten,
neutralisiert mit 2 n Natronlauge und gießt in 1200 ml Eiswasser.
Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt, mit Wasser ge-
waschen und im Vakuum bei 50°C getrocknet. Das Rohprodukt wird
aus Essigester umkristallisiert, und man erhält 6,37 g 4.5-Bis-
10 (4-methoxyphenyl)-2-(2-methoxyäthylthio)-imidazol vom Schmelz-
punkt 139°C.

Beispiel 48

Zu einer gekühlten Lösung von 3,12 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-
(2-hydroxyäthylthio)-imidazol und 0,7 g Methylvinyläther in 150 ml
45 absolutem Tetrahydrofuran wird ein Tropfen H_2SO_4 in 1 ml absolutem
Tetrahydrofuran gegeben. Man läßt im verschlossenen Gefäß über
Nacht bei Raumtemperatur rühren, versetzt dann mit gepulvertem
Calciumcarbonat, rührt 30 Minuten nach, verdünnt mit Tetrahydro-
furan und filtriert den Feststoff ab. Das Filtrat wird im Vakuum
20 zur Trockne eingengt, und man erhält 3,53 g 2-[4.5-Bis-(4-methoxy-
phenyl)-imidazol-2-yl-thio]-1'-methoxy-diäthyläther als farbloses
Öl.

$C_{22}H_{26}N_2O_4S$ (414.53) Ber. C 63,75 H 6,32 N 6,76 S 7,74
Gef. 63,68 6,41 6,67 7,66

Beispiel 49

Zu einer Lösung von 3,12 g 4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol und 0,95 g 2.3-Dihdropyran in
5 100 ml absolutem Tetrahydrofuran wird ein Tropfen Schwefelsäure
in 1 ml absolutem Tetrahydrofuran gegeben. Man läßt unter
Feuchtigkeitsausschluß über Nacht bei Raumtemperatur rühren,
versetzt dann mit gepulvertem Calciumcarbonat, rührt 30 Minuten
nach, verdünnt mit Tetrahydrofuran und filtriert den Feststoff
10 ab. Das Filtrat wird im Vakuum zur Trockne eingeengt, und man
erhält 3,71 g 2-[4.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yl-thio]-
äthyl-tetrahydropyranyläther als farbloses Öl.

$C_{24}H_{28}N_2O_4S$ (440.57) Ber. C 65,43 H 6,41 N 6,36 S 7,28
Gef. 65,36 6,52 6,33 7,19

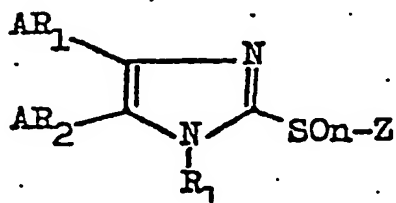
Beispiel 50

Zu einer Lösung von 6,24 g 4.5-Bis-(4-methoxy-phenyl)-2-mercaptoimidazol in 50 ml Dimethylformamid werden 1,12 g Propargylalkohol und 300 mg Kupfer (II)-chlorid gegeben. Man erwärmt 12 Stunden auf 120°C unter Argon, läßt abkühlen, rührt in ammoniakalisches Eiswasser und extrahiert das Produkt mit Äther. Die organische Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingeengt. Man erhält auf diese Weise 4,13 g 4.5-Bis(4-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxy-1-propenyl-thio)imidazol als amorphen Schaum.

$C_{20}H_{20}N_2O_3S$	(368.46)	Ber. C	65,20	H	5,47	N	7,60	S	8,70
		Gef.	65,10		5,58		7,49		8,62

P a t e n t a n s p r ü c h e

1. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I



(I),

5 worin

AR₁ und AR₂ einen gegebenenfalls durch Halogenatome, Alkylreste, Alkoxyreste oder Dialkylaminoreste substituierter Phenylrest, einen Pyridylrest, einen Furylrest oder einen Thienylrest bedeuten, mit der Maßgabe, daß nicht beide Substituenten AR₁ und AR₂ einen unsubstituierten Phenylrest darstellen,

worin

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls durch Hydroxygruppen, Alkoxygruppen oder Acyloxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

worin

n die Ziffern 0, 1 oder 2 darstellt und worin

Z einen gesättigten oder ungesättigten durch ein bis zwei Hydroxygruppen, Alkoxygruppen, Alkylendioxygruppen, Acyloxygruppen oder durch eine Alkoxycarbonylgruppe

substituierter 2 bis 6 Kohlenstoffatome
enthaltender Kohlenwasserstoffrest bedeutet,
und deren Salze mit physiologisch unbedenklichen Säuren.

- 5 2. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1,
dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten AR_1 und AR_2
einen, gegebenenfalls in para-Stellung durch ein Fluoratom,
ein Chloratom, eine 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthaltende
Alkylgruppe, eine 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthaltende Alkoxy-
10 gruppe oder eine 2 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltende Dialkyl-
aminogruppe substituierter Phenylrest, oder einen 2-Pyridyl-
rest, einen 2-Furylrest oder einen 2-Thienylrest darstellen.
3. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 2,
dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten AR_1 und AR_2
45 einen Phenylrest, einen 4-Fluorphenylrest, einen 4-Chlor-
phenylrest, einen 4-Methylphenylrest, einen 4-Methoxyphenyl-
rest, einen 4-Dimethylaminophenylrest, einen 2-Pyridylrest
oder einen 2-Thienylrest darstellen.
4. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1
20 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent R_1 ein
Wasserstoffatom, eine 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthaltende
Alkylgruppe, eine 2-Hydroxyäthylengruppe oder eine 2-Acyloxy-
äthylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Acyloxyrest
bedeutet.

5. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß n die Ziffern 1 oder 2 bedeutet.
- 5 6. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent Z einen, durch ein oder zwei an unterschiedlichen Kohlenstoffatomen befindlichen Hydroxygruppen, Alkyloxygruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest oder Acyloxygruppen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Acylrest substituierten, gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffrest darstellt.
- 10 7. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent Z eine 2-Hydroxyäthylgruppe darstellt.
- 15 8. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent Z einen durch eine 1,3-Dioxolan-2-ylgruppe oder durch eine Dialkoxymethylengruppe mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den Alkoxygruppen substituierten, gesättigten oder gegebenenfalls ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt.
- 20 9. Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent Z einen durch eine Alkoxy-carbonylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkoxyrest substituierten, gesättigten oder gegebenenfalls
- 25

ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt.

10. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol.
- 5 11. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol
12. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol
13. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-1-methylimidazol.
14. o-Acetylglykolsäure- { 2-[4,5-bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolylthio)-äthyl } -ester -hydrochlorid.
- 40 15. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-acetoxyäthylthio)-imidazol.
16. 4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol.
17. 4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol.
18. 4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol.
- 45 19. 4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol.
20. 4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol.
21. 4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol.
22. 4,5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol.
23. 4,5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol.
- 20 24. 4,5-Bis-(p-tolyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol.
25. 4,5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol-hydrobromid
26. 4,5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol.
27. 4,5-Bis-(2-pyridyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol.

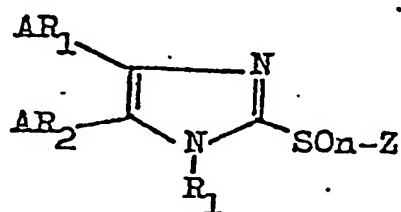
28. 4,5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylthio)-imidazol.
29. 4,5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfinyl)-imidazol.
30. 4,5-Di-(2-thienyl)-2-(2-hydroxyäthylsulfonyl)-imidazol.
- 5 31. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thiopropionsäure-
äthylester.
32. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylthio)-
imidazol.
33. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylsulfinyl)-
10 imidazol.
34. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-1-methyl-äthylsulfonyl)-
imidazol.
35. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-methyl-2-thiopropion-
säure-äthylester.
- 15 36. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1,1-dimethyl-2-hydroxyäthylthio)-
imidazol.
37. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1,1-dimethyl-2-hydroxyäthylsul-
finyl)-imidazol.
38. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(1,1-dimethyl-2-hydroxyäthylsul-
0 fonyl)-imidazol.
39. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-2-thio-1,4-butandiol.
40. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-dimethoxyäthylthio)-imidazol.
41. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-dimethoxyäthylsulfinyl)-
imidazol.

42. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-dimethoxyäthylsulfonyl)-
imidazol.
43. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]- (1,3-dioxolan-2-yl-
5 methyl)-sulfid.
44. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]- (1,3-dioxolan-2-yl-
methyl)-sulfoxid.
45. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]- (1,3-dioxolan-2-yl-
methyl)-sulfon.
46. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-diäthoxyäthylthio-imidazol.
47. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-diäthoxyäthylsulfinyl)-
imidazol.
48. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2,2-diäthoxyäthylsulfonyl)-
imidazol.
49. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxypropylthio-imidazol.
50. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxypropylthio-imidazol.
51. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(2-hydroxy-2-methylpropylthio-
imidazol.
52. [4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-imidazolyl]-3-thio-propensäure-
20 äthylester.
53. 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxy-1-propenylthio)-
imidazol.
54. 4-(4-Dimethylaminophenyl)-5-phenyl-2-(2-hydroxyäthylthio)-
imidazol.

55. Pharmazeutische Präparate, gekennzeichnet durch ein oder zwei Imidazol-Derivate gemäß Anspruch 1 bis 54.

56. Pharmazeutische Präparate gemäß Anspruch 55 zur Behandlung entzündlicher oder allergischer Erkrankungen des Menschen.

57. Verfahren zur Herstellung von Imidazol-Derivaten der allgemeinen Formel I



(I),

worin

AR₁ und AR₂ einen gegebenenfalls durch Halogenatome, Alkylreste, Alkoxyreste oder Dialkylaminoreste substituierter Phenylrest, einen Pyridylrest, einen Furylrest oder einen Thienylrest bedeuten, mit der Maßgabe, daß nicht beide Substituenten AR₁ und AR₂ einen unsubstituierten Phenylrest darstellen,

worin

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls durch Hydroxygruppen, Alkoxygruppen oder Acyloxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

worin

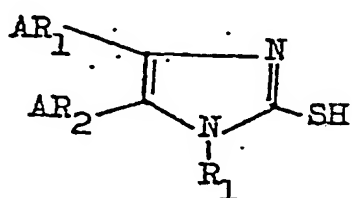
n die Ziffern 0, 1 oder 2 darstellt und worin

Z einen gesättigten oder ungesättigten durch ein bis zwei Hydroxygruppen, Alkoxygruppen, Alkylendioxygruppen, Acyloxygruppen oder durch eine Alkoxy-carbonylgruppe

substituierter 2 bis 6 Kohlenstoff-
atome enthaltender Kohlenwasserstoffrest bedeutet, und deren
Salze mit physiologisch unbedenklichen Säuren,

dadurch gekennzeichnet, daß man in an sich bekannter Weise

a) ein Imidazol-Derivat der allgemeinen Formel II



(II),

worin AR_1 , AR_2 und R_1 die obengenannte Bedeutung besitzt,
mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III

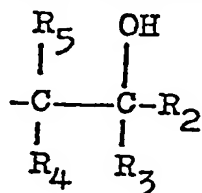
W Z

(III),

worin Z die obengenannte Bedeutung besitzt und
W ein Halogenatom, einen Alkylsulfonyloxyrest oder einen
Arylsulfonyloxyrest darstellt, kondensiert; oder

b) zur Herstellung von Imidazol-Derivaten der allgemeinen

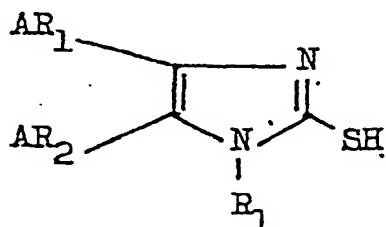
Formel I mit Z in der Bedeutung einer Gruppierung



worin R_2 , R_3 , R_4 und R_5 Wasserstoffatome oder gegebenenfalls
durch eine Hydroxygruppe, Alkyloxygruppe, Alkylendioxygruppe

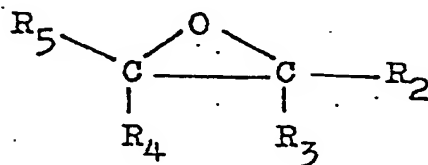
oder Acyloxygruppen substituierte Kohlenwasserstoffreste mit insgesamt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, an ein Imidazol-Derivat der allgemeinen Formel II

5



(II),

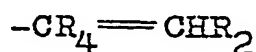
worin AR_1 , AR_2 und R_1 die obengenannte Bedeutung besitzen, Ein Epoxid der allgemeinen Formel IV



worin R_2 , R_3 , R_4 und R_5 die obengenannte Bedeutung besitzen addiert, oder

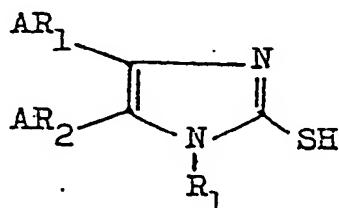
10

- c) zur Herstellung von Imidazol-Derivaten der allgemeinen Formel I mit Z in der Bedeutung einer Gruppierung



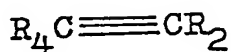
worin R_2 und R_4 die obengenannte Bedeutung besitzen an ein Imidazol-Derivat der allgemeinen Formel II

15



(II),

worin AR_1 , AR_2 und R_1 die obengenannte Bedeutung besitzen eine Äthynylverbindung der allgemeinen Formel V



worin R_2 und R_4 die obengenannte Bedeutung besitzen, addiert und gegebenenfalls die gemäß Verfahrensvariante a bis c erhaltenen Thioverbindungen der allgemeinen Formel I zu den entsprechenden Sulfinylverbindungen oder Sulfonylverbindungen oxydiert,

-) gegebenenfalls die gemäß Verfahrensvariante a bis c erhaltenen Alkoxycarbonylverbindungen zu den entsprechenden Hydroxymethylverbindungen reduziert,

in 1-Stellung unsubstituierte Imidazol-Derivate alkyliert,

Hydroxylgruppen enthaltende Imidazol-Derivate verestert
- 15 und/oder Imidazol-Derivate der allgemeinen Formel I mit physiologisch unbedenklichen Säuren in ihre Salze überführt.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☒ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.